

Medincell va présenter des données montrant l'amélioration du potentiel d'un anticorps monoclonal contre les tumeurs du mélanome grâce à la technologie BEPO®

Medincell présentera ses avancées R&D basées sur ses technologies injectables à action prolongée lors de la conférence CRS 2024, qui se tiendra du 8 au 12 juillet à Bologne, en Italie, notamment :

- **Oncologie** : présentation de données *in vivo* illustrant l'amélioration du potentiel immunomodulateur d'un anticorps monoclonal ciblant les tumeurs dans le mélanome via administration péri tumorale avec la technologie BEPO®
- **Présentation de BEPO® STAR** : nouvelle technologie injectable à action prolongée de Medincell visant à améliorer l'administration contrôlée d'un plus grand nombre de médicaments et à élargir son application vers de nouveaux domaines thérapeutiques
- **Instrument de libération *in vitro* brevetée par Medincell** : présentation d'un dispositif *in vitro* innovant conçu pour accélérer les activités de formulation et la sélection des candidats précliniques

Adolfo Lopez-Noriega, Directeur Recherche et Développement de Medincell, déclare : « *L'innovation est au cœur de notre ADN, de nos technologies de pointe et de leurs applications disruptives. Notre équipe R&D de haut niveau est constamment en quête de nouveaux défis pour élargir la portée de nos technologies et renforcer notre place de leader dans la délivrance contrôlée et ciblée de médicaments. Nos avancées visent à offrir des options thérapeutiques de pointe, que ce soit via une délivrance systémique ou locale, dans des domaines où nous pouvons vraiment faire la différence comme la psychiatrie, l'oncologie, l'obésité ou la gestion de la douleur. Participer à la conférence CRS est pour nous l'occasion de présenter certaines de nos récentes réalisations et démontre notre engagement à établir des partenariats solides avec le monde académique et les entreprises pharmaceutiques.* »

Organisée par la Controlled Release Society, la conférence annuelle de la CRS est une conférence de premier plan dans le domaine de la science et de la technologie de la libération contrôlée. Elle couvre un large éventail de thématiques, notamment les systèmes d'administration de médicaments, les biomatériaux, la nanotechnologie, les polymères et les aspects réglementaires des produits à libération contrôlée. Il s'agit d'un événement majeur pour tous les acteurs académiques et les professionnels de l'industrie pharmaceutique impliqués dans le développement et l'application des technologies de libération contrôlée.

Visitez le site dédié à l'événement : <https://2024crsannualmeeting.eventscribe.net/>

A propos de Medincell

Medincell est une société de *licensing* biopharmaceutique en phase clinique et commerciale qui développe des médicaments injectables à action prolongée dans de nombreux domaines thérapeutiques. Nos traitements innovants visent à garantir le respect des prescriptions médicales, à améliorer l'efficacité et l'accessibilité des médicaments, et à réduire leur empreinte environnementale. Ils combinent des principes actifs avec notre technologie propriétaire BEPO® qui contrôle la libération d'un médicament à un niveau thérapeutique pendant plusieurs jours, semaines ou mois à partir de l'injection sous-cutanée ou locale d'un simple dépôt de quelques millimètres, entièrement biorésorbable. Le premier traitement basé sur la technologie BEPO®, destiné au traitement de la schizophrénie, a été approuvé par la FDA en avril 2023, et est maintenant distribué aux États-Unis par Teva sous le nom UZEDY® (la technologie BEPO est licenciée à Teva sous le nom de SteadyTeq™). Nous collaborons avec des entreprises pharmaceutiques de premier plan et des fondations pour améliorer la santé mondiale grâce à de nouvelles options de traitement. Basée à Montpellier, Medincell emploie actuellement plus de 140 personnes représentant plus de 25 nationalités différentes.

UZEDY® et SteadyTeq™ sont des marques déposées de Teva Pharmaceuticals

medincell.com

Contacts

David Heuzé

Head of Corporate and Financial Communications, and ESG
david.heuze@MedinCell.com / +33 (0)6 83 25 21 86

Grace Kim

Head of US Financial Strategy & IR
grace.kim@MedinCell.com / +1 (646) 991-4023

Nicolas Mérigeau/ Arthur Rouillé

Media Relations
Medincell@newcap.eu / +33 (0)1 44 71 94 94

Louis-Victor Delouvrier/Alban Dufumier

Relations investisseurs France
Medincell@newcap.eu / +33 (0)1 44 71 94 94

Ce communiqué de presse peut contenir des déclarations prospectives, notamment concernant la progression des essais cliniques de la Société. Même si la Société considère que ses prévisions sont fondées sur des hypothèses raisonnables, toutes déclarations autres que des déclarations de faits historiques que pourrait contenir ce communiqué de presse relatives à des événements futurs sont sujettes à des changements sans préavis, à des facteurs que la Société ne maîtrise pas et aux capacités financières de la Société.

Ces déclarations peuvent inclure, sans que cette liste soit limitative, toutes déclarations commençant par, suivies par ou comprenant des mots ou expressions tels que « objectif », « croire », « prévoir », « viser », « avoir l'intention de », « pouvoir », « anticiper », « estimer », « planifier », « projeter », « devra », « peut avoir », « probablement », « devrait », « pourrait » et d'autres mots et expressions de même sens ou employés à la forme négative. Les déclarations prospectives sont sujettes à des risques intrinsèques et à des incertitudes hors du contrôle de la Société qui peuvent, le cas échéant, entraîner des différences notables entre les résultats, performances ou réalisations réels de la Société et ceux anticipés ou exprimés explicitement ou implicitement par lesdites déclarations prospectives.

Une liste et une description de ces risques, aléas et incertitudes figurent dans les documents déposés par la société auprès de l'Autorité des Marchés Financiers (AMF) au titre de ses obligations réglementaires, y compris dans le document de base de la Société, enregistré auprès de l'AMF le 4 septembre 2018 sous le numéro I. 18-062, ainsi que dans les documents et rapports qui seront publiés ultérieurement par la Société. Par ailleurs, ces déclarations prospectives ne valent qu'à la date du présent communiqué de presse. Les lecteurs sont invités à ne pas se fier indûment à ces déclarations prospectives. Sauf exigence légale, la Société ne reconnaît aucune obligation de mettre à jour publiquement ces déclarations prospectives, ni d'actualiser les raisons pour lesquelles les résultats avérés pourraient varier sensiblement des résultats anticipés par les déclarations prospectives, et ce y compris dans le cas où des informations nouvelles viendraient à être disponibles. La mise à jour par la Société d'une ou plusieurs déclarations prospectives n'impliquera pas qu'elle procèdera ou non à d'autres actualisations de ces déclarations prospectives ou d'autres déclarations prospectives.

Ce communiqué de presse est publié à des fins d'information uniquement. Les informations qu'il contient ne constituent ni une offre de vente, ni une sollicitation d'offre d'achat ou de souscription de titres de la Société dans quelque juridiction que ce soit, en particulier en France. De la même façon, ce communiqué ne constitue pas un conseil en investissement et ne saurait être traité comme tel. Il n'a aucun lien avec les objectifs d'investissement, la situation financière ou les besoins spécifiques d'un quelconque destinataire. Il ne saurait priver les destinataires d'exercer leur propre jugement. Toutes les opinions exprimées dans ce document sont sujettes à modification sans préavis. La diffusion de ce communiqué de presse peut être encadrée par des dispositions restrictives du droit dans certaines juridictions. Les personnes qui viendraient à prendre connaissance du présent communiqué de presse sont tenues de se renseigner quant à ces restrictions et de s'y conformer.